# WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro ATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentkiassifikation 6:

A61K 7/13, D06P 3/04

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 96/22077

A1 (43) Internationales

Veröffentlichungsdatum:

25. Juli 1996 (25.07.96)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP96/00062 (81) Bestimmungsstaaten: europäisches Patent (AT, BE, CH, DE,

DE

(22) Internationales Anmeldedatum:

9. Januar 1996 (09.01.96)

(30) Prioritätsdaten:

195 01 303.4

18. Januar 1995 (18.01.95)

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist. Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen

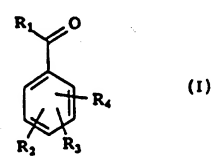
DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

- (71) Anmelder: HENKEL KOMMANDITGESELLSCHAFT AUF AKTIEN [DE/DE]; D-40191 Dusseldorf (DE).
- (72) Erfinder: MÖLLER, Hinrich; Haydnstrasse 27, D-40789 Monheim (DE). HÖFFKES, Horst; Carlo-Schmid-Strasse 113, D-40595 Düsseldorf (DE).

- (54) Title: ARYL KETONES FOR COLOURING KERATIN-CONTAINING FIBRES
- (54) Bezeichnung: ARYLKETONE ZUM FÄRBEN KERATINHALTIGER FASERN

#### (57) Abstract

The object of the invention is the use of aryl ketones of the formula (I) and for their ketals for colouring Keratin-containing fibres, especially human hair. In formula (I) R1 is a C1-C4-alkyl group or an aryl group and R<sup>1</sup> may also be a C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-alkylene group bonded with the aromatic radical of formula (I) or an isoelectronic, N, S or O-containing, possibly benzoannellised group and R<sup>2</sup>, R<sup>3</sup> and R<sup>4</sup> are mutually independently hydrogens, halogen atoms, hydroxy groups, C1-C4-alkoxy groups, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-alkyl groups, C<sub>2</sub>-C<sub>4</sub>-hydroxyalkyl groups, amino-(C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)-alkyl groups, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-alkoxy-(C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)-alkyl groups nitro, carboxy or sulpho groups or NR5R6 groups, in



which R<sup>5</sup> and R<sup>6</sup> are C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-alkyl groups or C<sub>2</sub>-C<sub>4</sub>-hydroxyalkyl groups, and together with the N atom can represent a 5, 6 or 7 member ring or the aromatic system represents an usnic acid radical.

### (57) Zusammenfassung

Gegenstand der Erfindung ist die Verwendung von Arylketonen der Formel (I), in der R1 für eine C1-C4-Alkylgruppe oder eine Arylgruppe steht und R<sup>1</sup> auch eine mit dem aromatischen Rest der Formel (I) verbundene C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylengruppe oder eine dazu isoelektronische N-, S- oder O-haltige, gegebenenfalls benzoannellierte, Gruppe sein kann, und R<sup>2</sup>, R<sup>3</sup> und R<sup>4</sup> unabhängig voneinander für Wasserstoffe, Halogenatome, Hydroxygruppen, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxygruppen, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylgruppen, C<sub>2</sub>-C<sub>4</sub>-Hydroxyalkylgruppen, Amino-(C<sub>1</sub>-C4)-alkylgruppen, C1-C4-Alkoxy-(C1-C4)-alkylgruppen, Nitro-, Carboxy- oder Sulfogruppen oder Gruppen NR5R6 stehen, worin R5 und R6 C1-C4-Alkylgruppen oder C2-C4-Hydroxyalkylgruppen bedeuten und gemeinsam mit dem N-Atom auch einen 5-, 6- oder 7-gliedrigen Ring darstellen können oder das aromatische System einen Usninsäurerest darstellt sowie deren Ketale, zum Färben von keratinhaltigen Fasern, insbesondere menschlichen Haaren.

## LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AM	Armenien	GB	Vereinigtes Königreich	MX	Mexiko
AT	Österreich	GE	Georgien	NE	Niger
ΑU	Australien	GN	Guinea	NL	Niederlande
BB	Barbados	GR	Griechenland	NO	Norwegen
BE	Belgien	HU	Ungarn	NZ	Neusceland
BF	Burkina Faso	IE	Irland	PL	Polen
BG	Bulgarien	IT	Italien	PT	Portugal
BJ	Benin	JP	Japan	RO	Rumanien
BR	Brasilien	KE	Kenya	RU	Russische Föderation
BY	Belarus	KG	Kirgisistan	SD	Sudan
CA	Kanada	KP	Demokratische Volksrepublik Korea	SE	Schweden
CF	Zentrale Afrikanische Republik	KR	Republik Korea	SG	Singapur
CG	Kongo	KZ	Kasachstan	SI	Slowenien
CH	Schweiz	L	Liechtenstein	SK	Slowakei
CI	Côte d'Ivoire	LK	Sri Lanka	SN	Senegal
CM	Kamerun	LR	Liberia	SZ	Swasiland
CN	China	LK	Litauen	TD	Tschad
CS	Tschechoslowakei	LU	Luxemburg	TG	Togo
CZ	Tschechische Republik	LV	Lettland	TJ	Tadschikistan
DE	Deutschland	MC	Monaco	TT	Trinidad und Tobago
DK	Dänemark	MD	Republik Moldau	UA	Ukraine
EE	Estland	MG	Madagaskar	UG	Uganda
ES	Spanien	ML	Mali	US	Vereinigte Staaten von Amerika
FI	Finnland	MN	Mongolei	UZ	Usbekistan
FR	Frankreich	MR	Mauretanien	VN	Vietnam
GA	Gabon	MW	Malawi		

• • • •

"Arylketone zum Färben keratinhaltiger Fasern"

Gegenstand der Erfindung ist die Verwendung von bestimmten Arylketonen zum Färben von keratinhaltigen Fasern, insbesondere menschlichen Haaren.

Für das Färben von keratinhaltigen Fasern, z. B. Haaren, Wolle oder Pelzen, kommen im allgemeinen entweder direktziehende Farbstoffe oder Oxidationsfarbstoffe, die durch oxidative Kupplung einer oder mehrerer Entwicklerkomponenten untereinander oder mit einer oder mehreren Kupplerkomponenten entstehen, zur Anwendung. Mit Oxidationsfarbstoffen lassen sich zwar intensive Färbungen mit guten Echtheitseigenschaften erzielen, die Entwicklung der Farbe geschieht jedoch unter dem Einfluß von Oxidationsmitteln wie z. B. H2O2, was häufig Schädigungen der Faser zur Folge hat. Direktziehende Farbstoffe werden unter schonenderen Bedingungen appliziert, ihr Nachteil liegt jedoch darin, daß die Färbungen häufig nur über unzureichende Echtheitseigenschaften verfügen.

Überraschenderweise wurde nun gefunden, daß sich bestimmte Arylketone auch in Abwesenheit von oxidierenden Agentien hervorragend zum Färben von keratinhaltigen Fasern eignen. Der Einsatz von oxidierenden Agentien soll dabei jedoch keineswegs prinzipiell ausgeschlossen werden.

Die Verwendung der unten näher beschriebenen Arylketone zum Färben von keratinhaltigen Fasern ist bislang nicht bekannt.

Als keratinhaltige Fasern kommen z.B. Wolle, Pelze, Felle und menschliche Haare in Betracht. Die unten näher bezeichneten Arylketonen können prinzipiell aber auch zum Färben anderer Naturfasern, wie z.B. Baumwolle, Jute, Sisal, Leinen oder Seide, modifizierter Naturfasern, wie z.B. Regeneratcellulose, Nitro-, Alkyl- oder Hydroxyalkyl- oder Acetylcellulose und synthetischer Fasern, wie z.B. Polyamid-, Polyacrylnitril,-, Polyurethan- und Polyesterfasern verwendet werden.

Gegenstand der Erfindung ist die Verwendung von Arylketonen der Formel I

$$R_1$$
  $O$   $R_4$   $(I)$ ,

in der  $R^1$  für eine  $C_1$ - $C_4$ -Alkylgruppe oder eine Arylgruppe steht und  $R^1$  auch eine mit dem aromatischen Rest der Formel I verbundene  $C_1$ - $C_4$ -Alkylengruppe oder eine dazu isoelektronische N-, S- oder O-haltige, gegebenenfalls benzoannellierte, Gruppe sein kann, und  $R^2$ ,  $R^3$  und  $R^4$  unabhängig voneinander für Wasserstoffe, Halogenatome, Hydroxygruppen,  $C_1$ - $C_4$ -Alkoxygruppen,  $C_1$ - $C_4$ -Alkylgruppen,  $C_2$ - $C_4$ -Hydroxyalkylgruppen, Amino- $(C_1$ - $C_4$ )-alkylgruppen,  $C_1$ - $C_4$ -Alkoxy- $(C_1$ - $C_4$ )-alkylgruppen, Nitro-, Carboxy- oder Sulfogruppen oder Gruppen NR $^5$ R $^6$  stehen, worin  $R^5$  und  $R^6$   $C_1$ - $C_4$ -Alkylgruppen oder  $C_2$ - $C_4$ -Hydroxyalkylgruppen bedeuten und gemeinsam mit dem N-Atom auch einen 5-, 6- oder 7-gliedrigen Ring darstellen können oder das aromatische System

einen Usninsäurerest darstellt sowie deren Ketale, zum Färben von keratinhaltigen Fasern, insbesondere menschlichen Haaren.

Als Beispiele für die erfindungsgemäß einzusetzenden Arylketone bzw. deren Ketale können genannt werden: Acetophenon, Propiophenon, 2-, 3-, 4-Hydroxyacetophenon, -propiophenon, -butyrophenon, 2,4-, 2,5-, 2,6-Dihydroxyacetophenon, 2,3,4-, 3,4,5-, 2,4,6-Trihydroxy-, 2,4,6-, 3,4,5-Trimethoxy-acetophenon, 3,4,5-Trimethoxy-acetophenon-diethylketal, 4-Hydroxy-3-methoxy-, 3,5-Dimethoxy-4-hydroxy-, 4-Amino-, 4-Dimethylamino-, 4-Morpholino-, 4-Piperidino-, 4-Imidazolino-, 2-Hydroxy-5-brom-, 4-Hydroxy-3-nitroacetophenon, Acetophenon-2-, -4-carbonsäure, Benzophenon, 4-Hydroxy-, 2-Amino-, 4,4'-, 2,4-Dihydroxy-, 2,4,4'-, 2,3,4-Trihydroxybenzophenon, 2-Hydroxy-1-, 1-Hydroxy-2-acetonaphthon, Chromon, Chromon-2-carbonsäure, Flavon, 3-Hydroxy-, 3,5,7-, 4',5,7-, 5,6,7-Trihydroxyflavon, Quercetin, Tannin, Rutin, Indanon, 9-Fluorenon, 3-Hydroxyfluorenon, Anthron, 1,8-Dihydroxyanthron.

Bevorzugte Verwendung finden Acetophenon, 2-Hydroxyacetophenon, 4-Hydroxyacetophenon, 2,4-Dihydroxyacetophenon, 2,5-Dihydroxyacetophenon, 2,6-Dihydroxyacetophenon, 2,4,6-Trihydroxyacetophenon, 2,3,4-Trihydroxyacetophenon und Quercetin sowie (+)-Usninsäure.

Diese Substanzen sind i.a. literaturbekannt oder im Chemikalienhandel erhältlich.

Die Arylketone der Formel I alleine färben Keratinfasern nur schwach. Brillante Färbungen im Orange-, Braun-, Rotbraun-, Blauschwarz- und Schwarzbereich mit guten Echtheitseigenschaften (Lichtechtheit, Waschechtheit, Reibechtheit) werden erzielt, wenn die Arylketone der Formel I gemeinsam mit Verbindungen mit primärer oder sekundärer Aminogruppe, z.B. Anilinderivaten, mit einer Stickstoff enthaltenden heterocyclischen Verbindung, z.B. primären heteroaroma-

tischen Aminen, oder einer aromatischen Hydroxyverbindung verwendet werden. Dies sind einerseits Verbindungen, die für sich alleine Haare ebenfalls nur schwach färben und erst gemeinsam mit den Arylketonen der Formel I brillante Färbungen ergeben. Andererseits sind darunter aber auch Verbindungen, die als Oxidationsfarbstoffvorprodukte Verwendung finden und für sich allein zum Haarefärben geeignet sind; in Gegenwart der Arylketone der Formel I jedoch werden noch kräftigere, brillantere Nuancen mit noch besseren Echtheitseigenschaften erzielt.

Geeignete Verbindungen mit primärer oder sekundärer Aminogruppe sind z.B. primäre aromatische Amine wie N-(2-Hydroxyethyl)-N-ethyl-, N,N-Bis-(2-hydroxyethyl)-, N-(2-Methoxyethyl-), 2,3-, 2,4-, 2,5-Dichlorp-phenylendiamin, 2-Chlor-p-phenylendiamin, 2,5-Dihydroxy-4-morpholinoanilin-dihydrobromid, 2-, 3-, 4-Aminophenol, o-, m-, p-Phenylendiamin, 2,5-Diaminotoluol, -phenol, -anisol, -phenethol, 2-Chlor-pphenylendiamin, 4-Methylamino-, 3-, 4-Dimethylamino-, 3,4-Methylendioxyanilin, 3-Amino-2,4-dichlor-, 4-Methylamino-, 2-Methyl-5-amino-, 3-Methyl-4-amino-, 2-Methyl-5-(2-hydroxyethylamino)-, 2-Methyl-5-amino-6-chlor-, 2-Methyl-5-amino-4-chlor-, 2-Methyl-5-amino-6-chlor-, 5-(2-Hydroxyethylamino)-4-methoxy-2-methyl-, 4-Amino-2aminomethyl-phenol, 1,3-Diamino-2,4-dimethoxybenzol, 2-, 3-, 4-Aminobenzoesäure, -phenylessigsäure, 2,3-, 2,4-, 2,5-, 3,4-, 3,5-Diaminobenzoesäure, 4-, 5-Aminosalicylsäure, 3-Amino-4-hydroxy-, 4-Amino-3-hydroxy-benzoesäure, 2-, 3-, 4-Aminobenzolsulfonsäure, 3-Amino-4-hydroxybenzolsulfonsäure, 4-Amino-3-hydroxynaphthalin-1sulfonsäure, 6-Amino-7-hydroxynaphthalin-2-sulfonsäure, 7-Amino-4hydroxynaphthalin-2-sulfonsäure, 4-Amino-5-hydroxynaphthalin-2,7-disulfonsäure, 3-Amino-2-naphthoesäure, 3-Aminophthalsäure, 5-Aminoisophthalsäure, 1,3,5-, 1,2,4-Triaminobenzol, 1,2,4,5-Tetraaminobenzol-tetrahydrochlorid, 2,4,5-Triaminophenol-trihydrochlorid. Pentaaminobenzol-pentahydrochlorid. Hexaaminobenzol-hexahydrochlorid, 2,4,6-Triaminoresorcin-trihydrochlorid, 4,5-Diaminobrenzcatechinsulfat, 4,6-Diaminopyrogallol-dihydrochlorid, 3,5-Diamino-4-hydroxy-brenzcatechin-sulfat, aromatische Aniline bzw. Phenole mit einem weiteren aromatischen Rest wie 4,4'-Diaminostilben-dihydrochlorid, 4,4'-Diaminostilben-2,2'-disulfonsäure, Na-Salz, 4,4'-Diaminodiphenylmethan, -sulfid, -sulfoxid, -amin, 4,4'-Diaminodiphenylamin-2-sulfonsäure, 4,4'-Diaminobenzophenon, -diphenylether, 3,3',4,4'-Tetraaminodiphenyl-tetrahydrochlorid, 3,3',4,4'-Tetraamino-benzophenon, 1,3-Bis-(2,4-diaminophenoxy)-propan-tetrahydrochlorid, 1,8-Bis-(2,5-diaminophenoxy)-3,6-dioxaoctan-tetrahydrochlorid, 1,3-Bis-(4-aminophenylamino)-propan, -2-propanol, 1,3-Bis-[N-(4-aminophenoxy)-ethyl]-methylamin-trihydrochlorid.

Geeignete stickstoffhaltige Heterocyclen sind z.B. 2-, 3-, 4-Amino-, 2-Amino-3-hydroxy-, 2,6-Diamino-, 2,5-Diamino-, 2,3-Diamino-, 2-Diamethylamino-5-amino-, 3-Amino-2-methylamino-6-methoxy-, 2,3-Diamino-6-methoxy-, 3,5-Diamino-2,6-dimethoxy-, 2,4,5-Triamino-, 2,6-Dihydroxy-3,4-dimethylpyridin, 4,5,6-Triamino-, 4-Hydroxy-2,5,6-triamino-, 2,4,5,6-Tetraamino-, 2-Methylamino-4,5,6-triamino-, 2,4-,4,5-Diamino-, 2-Amino-4-methoxy-6-methyl-pyrimidin, 3,5-Diamino-pyrazol, -1,2,4-triazol, 3-Amino-, 3-Amino-5-hydroxypyrazol, 2-,3-,8-Aminochinolin, 4-Amino-chinaldin, 2-, 6-Aminonicotinsäure, 5-Aminoisochinolin, 4-, 5-, 6-, 7-Aminoindol, 5-, 6-Aminoindazol, 5-,7-Amino-benzimidazol, -benzothiazol, 2,5-Dihydroxy-4-morpholinoanilin sowie Indol- und Indolinderivate, z.B. 5,6-Dihydroxyindol, 5,6-Dihydroxyindolin und 4-Hydroxyindolin, sowie deren mit vorzugsweise anorganischen Säuren wie z. B. Salz- oder Schwefelsäure gebildeten Salze.

Geeignete aromatische Hydroxyverbindungen sind z.B. 2-, 4-, 5-Methylresorcin, Resorcin, 3-Methoxyphenol, Brenzkatechin, Hydrochinon, Pyrogallol, Phloroglucin, Hydroxyhydrochinon, 2-, 3-, 4-Methoxy-, 3-Dimethylamino-, 2-(2-Hydroxyethyl)-, 3,4-Methylendioxyphenol,

2,4-, 3,4-Dihydroxybenzoesäure, -phenylessigsäure, Gallussäure, 2,4,6-Trihydroxybenzoesäure, -acetophenon, 2-, 4-Methyl-, 2-, 4-Chlorresorcin, 1-, 2-Naphthol, 1,5-, 2,3-, 2,7-Dihydroxynaphthalin, 6-Dimethylamino-4-hydroxy-2-naphthalinsulfonsäure, 3,6-Dihydroxy-2,7-naphthalinsulfonsäure.

Auch Aminosäuren oder aus 2 bis 9 Aminosäuren aufgebaute Oligopeptide sind geeignet. Als Aminosäuren kommen alle natürlich vorkommenden und synthetischen Aminosäuren in Frage, z.B. die durch Hydrolyse aus pflanzlichen oder tierischen Proteinen, z.B. Kollagen, Keratin, Casein, Elastin, Sojaprotein, Weizengluten oder Mandelprotein zugänglichen Aminosäuren. Dabei können sowohl sauer als auch alkalisch reagierende Aminosäuren eingesetzt werden. Geeignete Oligopeptide sind alle aus natürlich vorkommenden und synthetischen Aminosäuren aufgebauten Oligopeptide.

Die Oligopeptide können dabei natürlich vorkommende oder synthetische Oligopeptide, aber auch die in Polypeptid- oder Proteinhydrolysaten enthaltenen Oligopeptide sein, sofern sie über eine für die Anwendung in den erfindungsgemäßen Färbemitteln ausreichende Wasserlöslichkeit verfügen. Als Beispiele sind z.B. Glutathion oder die in den Hydrolysaten von Kollagen, Keratin, Casein, Elastin, Sojaprotein, Weizengluten oder Mandelprotein enthaltenen Oligopeptide zu nennen.

In allen Färbemitteln können auch mehrere verschiedene Arylketone der Formel I gemeinsam zum Einsatz kommen; ebenso können auch mehrere verschiedene Komponenten aus den Gruppen von Verbindungen mit primärer oder sekundärer Aminogruppe, von stickstoffhaltigen Heterocyclen, aromatischen Hydroxyverbindungen oder Aminosäuren gemeinsam verwendet werden.

. . .

Die Färbemittel ergeben bereits bei physiologisch verträglichen Temperaturen von unter 45°C intensive Färbungen. Sie eignen sich deshalb besonders zum Färben von menschlichen Haaren. Zur Anwendung auf dem menschlichen Haar können die Färbemittel in einen wasserhaltigen kosmetischen Träger eingearbeitet werden. Geeignete wasserhaltige kosmetische Träger sind z.B. Cremes, Emulsionen, Gele oder auch tensidhaltige schäumende Lösungen wie z.B. Shampoos oder andere Zubereitungen, die für die Anwendung auf dem Haar geeignet sind.

Der wasserhaltige kosmetische Träger enthält üblicherweise Netz- und Emulgiermittel wie anionische, nichtionische oder ampholytische Tenside, z.B. Fettalkoholsulfate, Alkansulfonate,  $\alpha$ -Olefinsulfonate, Fettalkoholpolyglykolethersulfate, Alkylglycoside, Ethylenoxidanlagerungsprodukte an Fettalkohole, an Fettsäuren, an Alkylphenole, an Sorbitanfettsäureester, an Fettsäurepartialglyceride und Fettsäurealkanolamide; Verdickungsmittel, z. B. Fettalkohole, Fettsäuren, Paraffinöle, Fettsäureester und andere Fettkomponenten in emulgierter Form; wasserlösliche polymere Verdickungsmittel wie natürliche Gummen, z. B. Gummi arabicum, Karaya-Gummi, Guar-Gummi, Johannisbrotkernmehl, Leinsamengummen und Pektin, biosynthetische Gummen, z.B. Xanthan-Gummi und Dextrane, synthetische Gummen, z. B. Agar-Agar und Algin, Stärke-Fraktionen und Derivate wie Amylose, Amylopektin und Dextrine, modifizierte Cellulosemoleküle, z. B. Methylcellulose, Hydroxyalkylcellulose und Carboxymethylcellulose, Tone wie z. B. Bentonit oder vollsynthetische Hydrokolloide, z.B. Polyvinylalkohol oder Polyvinylpyrrolidon, haarpflegende Zusätze, wie z.B. wasserlösliche kationische Polymere, anionische Polymere, nichtionische Polymere, amphotere oder zwitterionische Polymere, Pantothensäure, Vitamine, Pflanzenextrakte oder Cholesterin, pH-Stellmittel, Komplexbildner und Parfumöle sowie Reduktionsmittel zur Stabilisierung der Inhaltsstoffe, z. B. Ascorbinsäure, schließlich

. . .

können auch Farbstoffe zum Einfärben der kosmetischen Zubereitungen enthalten sein.

Außerdem kann der Zusatz von Lösungsvermittlern wie Ethylen-, 1,3-Propylen-, 1,2-Propylen-, 1,2-Butylenglykol, Glycerin, Ethanol, tert. Butanol, 2-Propanol oder Phenethol in Mengen von 2 - 50 % nützlich sein.

Auch die Anwendung aus wasserfreien Trägern ist geeignet, wenn das zu färbende Substrat mit Wasser angefeuchtet ist. Als wasserfreie Träger eignen sich z.B. mit wasserfreien Emulgatoren kombinierte Öle wie Paraffinöle oder Silikonöle niedriger bis mittlerer Viskosität.

Die Arylketone der Formel I sowie die Verbindungen mit primärer oder sekundärer Aminogruppe, die Aminosäuren oder aus 2 bis 9 Aminosäuren aufgebaute Oligopeptide, die stickstoffhaltigen Heterocyclen bzw. die aromatischen Hydroxyverbindungen sind dabei in einer Menge von jeweils 0,3 bis 65, vorzugsweise 6 bis 20 mMol, jeweils bezogen auf 100 g des gesamten Färbemittels, enthalten.

Für das Färbeergebnis kann es vorteilhaft sein, den Färbemitteln Ammonium- oder Metallsalze zuzugeben. Geeignete Metallsalze sind z.B. die Formiate, Carbonate, Halogenide, Sulfate, Butyrate, Valeriate, Capronate, Acetate, Lactate, Glykolate, Tartrate, Citrate, Gluconate, Propionate, Phosphate und Phosphonate des Kaliums, Natriums, Lithiums, Magnesiums, Calciums, Strontiums, Bariums, Mangans, Eisens, Kobalts, Kupfers, Zinks; bevorzugt sind Natriumacetat, Lithiumbromid, Calciumbromid, Calciumgluconat, Zinkchlorid, Zinksulfat, Magnesiumchlorid, Magnesiumsulfat, Ammoniumcarbonat, -chlorid und -acetat, die im gegebenen Falle in einer Menge von 0,3 bis 65, vorzugsweise 6 bis 20 mMol, bezogen auf 100 g des gesamten Färbemittels, enthalten sind.

Der pH-Wert der gebrauchsfertigen Färbezubereitungen liegt zwischen 2 und 11, vorzugsweise zwischen 5 und 9.

Zum Haarefärben werden die Färbemittel in Form des wasserhaltigen, - oder auch des wasserfreien - kosmetischen Trägers in einer Menge von 50 - 100 g auf das Haar aufgebracht, ca. 30 Minuten dort belassen und dann ausgespült oder mit einem handelsüblichen Haarshampoo ausgewaschen.

Die beiden reaktiven Komponenten können entweder gleichzeitig auf das Haar aufgebracht werden oder aber auch nacheinander, wobei es keine Rolle spielt, welche der beiden Komponenten zuerst aufgetragen wird; die Ammonium- oder Metallsalze können dabei der ersten oder zweiten Komponente zugesetzt werden. Zwischen dem Auftragen der ersten und der zweiten Komponente können bis zu 30 Minuten Zeitabstand liegen. Auch eine Vorbehandlung der Haare mit der Salzlösung ist möglich.

Die beiden reaktiven Komponenten können zusammen und getrennt entweder wasserfrei oder bereits in der fertigen Formulierung gelagert werden. Bei der getrennten Lagerung werden die reaktiven Komponenten erst unmittelbar vor der Anwendung miteinander innig vermischt. Die wasserfreie Lagerung kann entweder in Pulverform oder in wasserfreien Gelen oder Dispersionen erfolgen. Bei der Lagerung als Pulver wird dem Gemisch eine definierte Menge 50 – 80°C warmen Wassers hinzugefügt und eine homogene Mischung hergestellt. Bei Verwendung eines wasserfreien Gels kann mit Wasser gemischt werden oder eine direkte Applikation auf dem feuchten Haar erfolgen.

Die folgenden Beispiele sollen den Erfindungsgegenstand näher erläutern, ohne ihn jedoch hierauf zu beschränken.

# Beispiele

### Herstellung einer Färbelösung:

Es wurde eine Aufschlämmung von 10 mMol eines Arylketons der Formel I und 10 mMol eines Reaktants, 10 mMol Natriumacetat und einem Tropfen einer 20 %igen Fettalkylethersulfat-Lösung in 100 ml Wasser bereitet. Die Aufschlämmung wurde auf Siedetemperatur e- itzt und nach dem Abkühlen filtriert, der pH-Wert wurde anschließend auf 6 eingestellt.

In diese Färbelösung wurden bei 30°C 30 Minuten lang zu 90 % ergraute, nicht vorbehandelte Menschenhaare eingebracht. Die jeweiligen Färbetemperaturen, Färbedauern, Farbnuancen und Farbtiefen sind der Tabelle 1 zu entnehmen.

Die Farbtiefe wurde dabei nach folgender Skala bewertet:

- : keine oder eine sehr blasse Ausfärbung

(+) : schwache Intensität
+ : mittlere Intensität

+(+) : mittlere bis starke Intensität

++ : starke Intensität

++(+) : starke bis sehr starke Intensität

+++ : sehr starke Intensität

Ausfärbungen mit Acetophenon

Reaktant	Färbenuance	Farbtiefe
2,5-Diaminotoluol · H2SO4	dunkelviolett	+++
2,4,5,6-Tetraaminopyrimidin · H2SO4	gelborange	(+)++
1,8-Bis-(2,5-diaminophenoxy)-3,6-dioxaoctan · 4 HCl	schwarz	***
2-Methylamino-3-amino-6-methyloxypyridin · 2 HCl	braunschwarz	***
2-(2,5-Diaminophenyl)-ethanol · H2SO4	dunkelviolett	***
2-Aminomethyl-4-aminophenol · 2 HCl	mittelbraun	(+)+
N,N-Bis-(2-hydroxyethyl)-p-phenylendiamin · H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub>	violettbraun	(+)++
4,4'-Diaminodiphenylamin · H2SO4	blauschwarz	+++
2,6-Dimethoxy-3,5-diaminopyridin · 2 HCl	schwarz	***

Tabelle 2

Ausfärbungen mit 2'-Hydroxyacetophenon

Reaktant	Färbenuance	Farbtiefe
2,5-Diaminotoluol · H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub>	dunkelviolett	+++
2,4,5,6-Tetraaminopyrimidin · H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub>	gelborange	(+)++
1,8-Bis-(2,5-diaminophenoxy)-3,6-dioxaoctan · 4 HCl blauschwarz	blauschwarz	***
2-Methylamino-3-amino-6-methyloxypyridin · 2 HCl	braunschwarz	+++
2-(2,5-Diaminophenyl)-ethanol · H2SO4	dunkelbraun/braunschwarz	(+)++
2-Aminomethyl-4-aminophenol · 2 HCl	gelbbraun/braunschwarz	#
N,N-Bis-(2-hydroxyethyl)-p-phenylendiamin · H2SO4	dunkelbraun/braunschwarz	(+)++
4,4'-Diaminodiphenylamin · H2SO4	blauschwarz	+++
2,6-Dimethoxy-3,5-diaminopyridin · 2 HCl	grünschwarz	***

Ausfärbungen mit 4'-Hydroxyacetophenon

Reaktant	Fårbenuance	Farbtiefe
-Diaminotoluol	dunkelviolett	+++
2,4,5,6-Tetraaminopyrimidin · H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub>	gelborange	(+)++
1,8-Bis-(2,5-diaminophenoxy)-3,6-dioxaoctan · 4 HCl blauschwarz	blauschwarz	**
2-Methylamino-3-amino-6-methyloxypyridin · 2 HCl	braunschwarz	#
2-(2,5-Diaminophenyl)-ethanol · H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub>	dunkelbraun/braunschwarz	++(+)
2-Aminomethyl-4-aminophenol · 2 HCl	gelbbraun/braunschwarz	‡
N,N-Bis-(2-hydroxyethyl)-p-phenylendiamin · H2SO4	dunkelbraun/braunschwarz	++(+)
4,4'-Diaminodiphenylamin · H2SO4	blauschwarz	**
2,6-Dimethoxy-3,5-diaminopyridin · 2 HCl	grünschwarz	+++

Tabelle 4

Ausfärbungen mit 2,4-Dihydroxyacetophenon

Reaktant	Färbenuance	Farbtiefe
2,5-Diaminotoluol · H2SO4	dunkelbraun	
2,4,5,6-Tetraaminopyrimidin · H2SO4	mittelbraun	+(+)
1,8-Bis-(2,5-diaminophenoxy)-3,6-dioxaoctan · 4 HCl graublau	graublau	+++
2-Methylamino-3-amino-6-methyloxypyridin · 2 HCl	dunkelbraun	+++
2-(2,5-Diaminophenyl)-ethanol · H2SO4	graubraun	++
2-Aminomethyl-4-aminophenol · 2 HCl	gelbbraun	(+)+
N,N-Bis-(2-hydroxyethyl)-p-phenylendiamin · H2SO4	mittelbraun	++
4,4'-Diaminodiphenylamin · H2SO4	schwarz	+++
2,6-Dimethoxy-3,5-diaminopyridin · 2 HCl	schwarz	***

Tabelle

Ausfärbungen mit 2,6-Dihydroxyacetophenon

Reaktant	Färbenuance	Farbtiefe
2,5-Diaminotoluol · H2SO4	olivbraun	0 0 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1
2,4,5,6-Tetraaminopyrimidin · H2SO4	graugrün	+
1,8-Bis-(2,5-diaminophenoxy)-3,6-dioxaoctan · 4 HCl	grau	++
2-Methylamino-3-amino-6-methyloxypyridin · 2HCl	grün	+++
2-(2,5-Diaminophenyl)-ethanol · H2SO4	grau	++
2-Aminomethyl-4-aminophenol · 2 HCl	mittelbraun	(+)+
N,N-Bis-(2-hydroxyethyl)-p-phenylendiamin · H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub>	mittelbraun	++
4,4'-Diaminodiphenylamin · H2SO4	grün	(+)++
2,6-Dimethoxy-3,5-diaminopyridin · 2 HCl	schwarz	+++

Tabelle 6

Ausfärbungen mit 2',4',6'-Trihydroxyacetophenon

Reaktant	Fărbenuance	Farbtiefe
2,5-Diaminotoluol · H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub>	dunkelviolettbraun	+++
2,4,5,6-Tetraaminopyrimidin · H2SO4	orangerot	+++
1,8-Bis-(2,5-diaminophenoxy)-3,6-dioxaoctan · 4 HCl blauschwarz	blauschwarz	+++
2-Methylamino-3-amino-6-methyloxypyridin · 2 HCl	braunschwarz	***
2-(2,5-Diaminophenyl)-ethanol · H2SO4	dunkelgrau	(+)++
2-Aminomethyl-4-aminophenol · 2 HCl	hellbraun	+
N,N-Bis-(2-hydroxyethyl)-p-phenylendiamin · H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub>	braungrau	<b>‡</b>
4,4'-Diaminodiphenylamin · H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub>	schwarz	***
2,6-Dimethoxy-3,5-diaminopyridin · 2 HCl	dunkelgrau	+++

labelle

Ausfärbungen mit 2,3,4-Trihydroxyacetophenon

Reaktant	Färbenuance	Farbtiefe
	braunschwarz	(+)++
2,4,5,6-Tetraaminopyrimidin · H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub>	mittelbraun	++
1,8-Bis-(2,5-diaminophenoxy)-3,6-dioxaoctan · 4 HCl	blauschwarz	***
2-Methylamino-3-amino-6-methyloxypyridin · 2 HCl	braunschwarz	***
2-(2,5-Diaminophenyl)-ethanol · H2SO4	dunkelolivgrün	***
2-Aminomethyl-4-aminophenol · 2 HCl	gelbbraun	(+)+
N,N-Bis-(2-hydroxyethyl)-p-phenylendiamin · H2SO4	dunkelgrau	(+)++
4,4'-Diaminodiphenylamin · H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub>	grünschwarz	***
2,6-Dimethoxy-3,5-diaminopyridin · 2 HCl	violettschwarz	+++

Tabelle

Ausfärbungen mit Quercetin

Reaktant	Färbenuance	Farbtiefe
2,5-Diaminotoluol · H2SO4	dunkelviolett	+++
2,4,5,6-Tetraaminopyrimidin · H2SOq	orange	++(+)
1,8-Bis-(2,5-diaminophenoxy)-3,6-dioxaoctan · 4 HCl blauschwarz	blauschwarz	+++
2-Methylamino-3-amino-6-methyloxypyridin · 2 HCl	dunkelbraun	+++
2-(2,5-Diaminophenyl)-ethanol · H2SO4	braunviolett	**
2-Aminomethyl-4-aminophenol · 2 HCl	gelbbraun	(+)+
N,N-Bis-(2-hydroxyethyl)-p-phenylendiamin · H2SO4	dunkelbraun	++(+)
4,4'-Diaminodiphenylamin · H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub>	blauschwarz	***
2,6-Dimethoxy-3,5-diaminopyridin · 2 HCl	schwarz	#
		400000000000000000000000000000000000000

Ausfärbungen mit 2,5-Dihydroxyacetophenon

Reaktant	Färbenuance	Farbtiefe
2,5-Diaminotoluol · H2SO4	braunviolett	++
2,4,5,6-Tetraaminopyrimidin · H2SO4	graugelb	(+)
1,8-Bis-(2,5-diaminophenoxy)-3,6-dioxaoctan · 4 HCl grüngrau	grüngrau	(+)++
2-Methylamino-3-amino-6-methyloxypyridin · 2 HCl	braungrau	(+)++
2-(2,5-Diaminophenyl)-ethanol · H2SO4	braungrau (gelbgrau)	+(+)
2-Aminomethyl-4-aminophenol · 2 HCl	hellbraun	+
N,N-Bis-(2-hydroxyethyl)-p-phenylendiamin · H2SO4	hellbraun	+
4,4'-Diaminodiphenylamin · H2SO4	graugrün	(+)++
2,6-Dimethoxy-3,5-diaminopyridin · 2 HCl	schwarz	#
		The state of the s

Tabelle 10

Ausfārbungen mit 4-(Imidazol-1-yl)-acetophenon

Reaktant	Färbenuance	Farbtiefe
2,5-Diaminotoluol · H2SO4	violettbraun	
2,4,5,6-Tetraaminopyrimidin · H2SO4	hellgelb	+
1,8-Bis-(2,5-diaminophenoxy)-3,6-dioxaoctan · 4 HCl	dunkelgrau	++
2-Methylamino-3-amino-6-methyloxypyridin · 2 HCl	dunkelbraun	+++
2-(2,5-Diaminophenyl)-ethanol · H2SO4	mittelbraun	(+)+
N,N-Bis-(2-hydroxyethyl)-p-phenylendiamin · H2SO4	mittelbraun	(+)+
4,4'-Diaminodiphenylamin · H2SO4	dunkelgrün	(+)++
2,6-Dimethoxy-3,5-diaminopyridin · 2 HCl	braunschwarz	+++
2-Aminomethyl-3-amino-6-methoxypyridin · 2 HCl	gelbbraun	+

Tabelle 1

Ausfärbungen mit 2,4,5-Trihydroxybutyrophenon

Reaktant	Färbenuance	Farbtiefe
2,5-Diaminotoluol · H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub>	mittelbraun	(+)+
2,4,5,6-Tetraaminopyrimidin · H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub>	braunorange	(+)+
2-Methylamino-3-amino-6-methyloxypyridin · 2 HCl	dunkelbraun	+++
2-(2,5-Diaminophenyl)-ethanol · H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub>	olivgrau	+(+)
2-Aminomethyl-4-aminophenol · 2 HCl	hellbraun	+
N,N-Bis-(2-hydroxyethyl)-p-phenylendiamin · H2SO4	mittelbraun	++
4,4'-Diaminodiphenylamin · H2SO4	graubraun	+(+)
2,6-Dimethoxy-3,5-diaminopyridin · 2 HCl	grünschwarz	(+)++

# Patentansprüche

### Verwendung von Arylketonen der Formel I

$$R_1$$
  $O$   $R_4$   $(I)$ ,

in der  $R^1$  für eine  $C_1$ - $C_4$ -Alkylgruppe oder eine Arylgruppe steht und  $R^1$  auch eine mit dem aromatischen Rest der Formel I verbundene  $C_1$ - $C_4$ -Alkylidengruppe oder eine dazu isoelektronische N-, S- oder O-haltige, gegebenenfalls benzoannellierte Gruppe sein kann, und  $R^2$ ,  $R^3$  und  $R^4$  unabhängig voneinander für Wasserstoffe, Halogenatome, Hydroxygruppen,  $C_1$ - $C_4$ -Alkoxygruppen,  $C_1$ - $C_4$ -Alkylgruppen,  $C_2$ - $C_4$ -Hydroxyalkylgruppen, Amino- $(C_1$ - $C_4$ )-alkylgruppen,  $C_1$ - $C_4$ -Alkoxy- $(C_1$ - $C_4$ )-alkylgruppen, Nitro-, Carboxy- oder Sulfogruppen oder Gruppen NR $^5$ R $^6$  stehen, worin  $R^5$  und  $R^6$   $C_1$ - $C_4$ -Alkylgruppen oder  $C_2$ - $C_4$ -Hydroxyalkylgruppen bedeuten und gemeinsam mit dem N-Atom auch einen 5-, 6- oder 7-gliedrigen Ring darstellen können oder das aromatische System einen Usninsäurerest darstellt sowie deren Ketale, zum Färben von keratinhaltigen Fasern, insbesondere menschlichen Haaren.

 Verwendung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß das Arylketon der Formel I ausgewählt ist aus Acetophenon, 2-Hydroxyacetophenon, 4-Hydroxyacetophenon, 2,4-Dihydroxyacetophenon, 2,5-Dihydroxyacetophenon, 2,6-Dihydroxyacetophenon, 2,4,6-Trihydroxyacetophenon, 2,3,4-Trihydroxyacetophenon, Quercetin und (+)-Usninsäure.

	INTERNATIONAL SEARCE	H REPORT   Inter Total Apr	6/00062
A. CLASS IPC 6	SIFICATION OF SUBJECT MATTER A61K7/13 D06P3/04		
According	to International Patent Classification (IPC) or to both national class	sification and IPC	
	S SEARCHED		
Minimum IPC 6	documentation searched (classification system followed by classifica A61K D06P	ation symbols)	
Document	ation searched other than minimum documentation to the extent that	such documents are included in the fields	searched
Electronic	data base consulted during the international search (name of data ba	ase and, where practical, search terms used	
C. DOCUM	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the i	relevant passages	Relevant to claim No.
х	WO,A,93 09758 (HENKEL) 27 May 19 see the whole document	93	1,2
<b>X</b>	FR,A,2 543 434 (ALBAN MULLER INTERNATIONAL) 5 October 1984 see page 5, line 10 - line 34; c	laims 1,4	1,2
<b>X</b>	DATABASE WPI Week 9027 Derwent Publications Ltd., London AN 90-206310 XP002003555 & JP,A,02 138 114 (KASHIWA KAGAKI		1,2
X	EP,A,0 335 403 (SANSHO SEIYAKU) 4 1989 see the whole document	4 October	1
X Furt	her documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are listed	in annex.
"A" docume consid "E" earlier filing of the docume which citation other is "P" docume	ent which may throw doubts on priority claim(s) or is cited to establish the publication date of another n or other special reason (as specified) ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or	"T" later document published after the interpretary or priority date and not in conflict we cited to understand the principle or transport invention.  "X" document of particular relevance; the cannot be considered novel or cannot involve an inventive step when the description of particular relevance; the cannot be considered to involve an indocument of particular relevance; the cannot be considered to involve an indocument is combined with one or in ments, such combination being obvicin the art.  "&" document member of the same paten	ith the application but heory underlying the claimed invention to be considered to bocument is taken alone claimed invention inventive step when the love other such docupus to a person skilled
	actual completion of the international search	Date of mailing of the international s	
2	4 May 1996	06.06.96	1

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

24 May 1996

European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax (+31-70) 340-3016

Name and mailing address of the ISA

2

Authorized officer

Fischer, J.P.

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

In tional Application No PCT/EP 96/00062

	PC1/EP 96/00062		
C.(Continu	tion) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
ategory *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.	
(	EP,A,O 498 707 (L'OREAL) 12 August 1992 see the whole document	1,2	
(	DE.A.14 92 195 (THERACHEMIE) 4 December 1969 see the whole document	1,2	
(	DE,A,14 92 196 (THERACHEMIE) 4 December 1969 see the whole document	1,2	
(	FR,A,2 400 359 (L'OREAL) 16 March 1979 see the whole document	1,2	
<b>(</b>	DE,A,27 17 041 (HENKEL) 26 October 1978 see the whole document	1,2	

### Information on patent family members

PC1/EP 96/00062

	<del></del>		
Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
W0-A-9309758	27-05-93	DE-A- 41379	54 19-05-93
WO W 2502730	2. 33 33	AT-T- 1256	91 15-08-95
		DE-D- 592031	
		EP-A- 06133	65 07-09-94
		ES-T- 20757	20 01-10-95
FR-A-2543434	05-10-84	EP-A- 01243	93 07-11-84
, 20		JP-A- 591841	17 19-10-84
EP-A-335403	04-10-89	JP-A- 12497	13 05-10-89
2		US-A- 49814	85 01-01-91
EP-A-498707	12-08-92	FR-A- 26722	
<del>-</del>		AT-T- 12569	
		CA-A- 20606	
		DE-D- 692037	40 07-09-95
		DE-T- 692037	40 18-01-96
		ES-T- 20756	37 01-10-95
		JP-A- 505880	
		US-A- 527562	26 04-01-94
DE-A-1492195	04-12-69	US-A- 34647	78 02-09-69
DE-A-1492196	04-12-69	US-A- 348292	23 09-12-69
FR-A-2400359	16-03-79	LU-A- 7799	
	4	BE-A- 86983	
		CA-A- 110979	
		CH-A- 63574	
		DE-A- 283630	
		GB-A,B 20035	
		JP-C- 145620	
		JP-A- 5407044	11 06-06-79
		JP-B- 6300384	
		US-A- 41859!	
DE-A-2717041	26-10-78	NONE	

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES 1PK 6 A61K7/13 D06P3/04

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

#### **B. RECHERCHIERTE GEBIETE**

Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) IPK 6 A61K D06P

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegnise)

C.	ALS	WESENTLICH	ANGESEHENE	UNTERLAGEN

Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X	WO,A,93 09758 (HENKEL) 27.Mai 1993 siehe das ganze Dokument	1,2
X	FR,A,2 543 434 (ALBAN MULLER INTERNATIONAL) 5.0ktober 1984 siehe Seite 5, Zeile 10 - Zeile 34; Ansprüche 1,4	1,2
X	DATABASE WPI Week 9027 Derwent Publications Ltd., London, GB; AN 90-206310 XP002003555 & JP,A,02 138 114 (KASHIWA KAGAKU KK) siehe Zusammenfassung	1,2

X	Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen
---	---

X Siehe Anhang Patentfamilie

- Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen
- "A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist
- "E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist
- \*L\* Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden γ-γ-soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt)
- dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist
- T Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständrus des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist
- "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden
- Veröffentlichung von besonderer Bedeutung, die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist O' Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist

  P' Veröffentlichung, die vor dem internationalen Annehlededatum, aber nach

  Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist
  - Absendedatum des internationalen Recherchenberichts

Datum des Abschlusses der internationalen Recherche

06.06.96

24.Mai 1996

2

Name und Postanschrift der Internationale Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016 Bevollmächtigter Bediensteter

Fischer, J.P.

Formblatt PCT/ISA/210 (Blatt 2) (Juli 1992)

## INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Inv ronales Aktenzeichen
PL (/EP 96/00062

		CI/EP 90/00002	
	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategone*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommen	den Teile Betr. Anspruch Nr.	
Х	EP,A,O 335 403 (SANSHO SEIYAKU) 4.Oktober 1989 siehe das ganze Dokument	. 1	-,-
X	EP,A,O 498 707 (L'OREAL) 12.August 1992 siehe das ganze Dokument	1,2	
х	DE,A,14 92 195 (THERACHEMIE) 4.Dezember 1969 siehe das ganze Dokument	1,2	
x	DE,A,14 92 196 (THERACHEMIE) 4.Dezember 1969	1,2	•
	siehe das ganze Dokument		
x	FR,A,2 400 359 (L'OREAL) 16.März 1979 siehe das ganze Dokument	1,2	
x	DE,A,27 17 041 (HENKEL) 26.0ktober 1978 siehe das ganze Dokument	1,2	
ĺ			
İ			
į			
			ı
1			

Angaben zu Veröffentlic. gen, die zur selben Patentfamilie gehoren

PLI/EP 96/00062

Im Recherchenbericht geführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie	
WO-A-9309758	27-05-93	DE-A-	4137954	19-05-93
MO-M-3303730	2, 00 11	AT-T-	125691	15-08-95
		DE-D-	59203133	07-09-95
		EP-A-	0613365	07-09-94
		ES-T-	2075720	01-10-95
FR-A-2543434	05-10-84	EP-A-	0124393	07-11-84
TR A 251515		JP-A-	59184117	19-10-84
EP-A-335403	04-10-89	JP-A-	1249713	05-10-89
[I V 222 402	-,,	US-A-	4981485	01-01-91
EP-A-498707	12-08-92	FR-A-	2672211	07-08-92
Er - A - 4307 07	20 00 00	AT-T-	125690	15-08-95
		CA-A-	2060619	05-08-92
		DE-D-	69203740	07-09-95
		DE-T-	69203740	18-01-96
		ES-T-	2075637	01-10-95
		JP-A-	5058860	09-03-93
		US-A-	5275626	04-01-94
DE-A-1492195	04-12-69	US-A-	3464778	02-09-69
DE-A-1492196	04-12-69	US-A-	3482923	09-12-69
FR-A-2400359	16-03-79	LU-A-	77995	23-05-79
K-A-2400333	20 00	BE-A-	869839	19-02-79
		CA-A-	1109798	29-09-81
		CH-A-	635745	29-04-83
		DE-A-	2836300	01-03-79
		GB-A.B	2003511	14-03-79
,		JP-C-	1456265	09-09-88
		JP-A-	54070441	06-06-79
		JP-B-	63003843	26-01-88
		US-A-	4185958	29-01-80
DE-A-2717041	26-10-78	KEINE		